'199日本国特許庁(JP)

① 特許出願公表

⑩公表特許公報(A)

平5-507209

❷公表 平成5年(1993)10月21日

Mint. Cl. 5

識別配号 ZNA

8000

庁内整理番号

李 春 雅 少 有 予備審査請求 有

部門(区分) 1(1)

15/62 C 12 N C 07 K 13/00

8619-4H 8931-4B

C 12 N 15/00

A 💥

(全 15 頁)

69発明の名称

チオレドキシンおよびチオレドキシン様分子に対するペプチドおよび蛋白融合

20特 阿 平4-507259

頤 平4(1992)2月6日

函翻訳文提出日 平5(1993)4月20日

❷国 際 出 願 PCT/US92/00944 砂国際公開番号 WO92/13955

愈国際公開日 平4(1992)8月20日

優先権主張

@1991年2月6日@米国(US)@652.531

@発明者 マツコイ、ジョン アメリカ合衆国01876 マサチユーセツツ、リーデイング、バイ

ン・リッジ・ロード 63番

の出 願 人 テユート・インコーポレイテツ

ジェネテイツクス・インステイ アメリカ合衆国02140 マサチユーセツツ、ケンブリッジ、ケンブ

リッジパーク・ドライブ 87番

弁理士 青 山 外1名 の代理 人 葆

動指 定 国

AT(広域特許), AU, BE(広域特許), CA, CH(広域特許), DE(広域特許), DK(広域特許), ES(広域 特許),FR(広域特許),GB(広域特許),GR(広域特許),IT(広域特許),JP,LU(広域特許),MC(広 域特許), NL(広域特許), SE(広域特許)

最終頁に続く

請求の範囲

- (10) 請求項9記載の方法で製造される1L-11蛋白。
- (1) 選択した異種蛋白をコード化するDNA配列に融合したチオレドキシン様 蛋白をコード化するDNAを含む、融合蛋白をコード化するDNA配列。
- (2) チオレドキシン様蛋白をコード化するDNA配列が融合蛋白のアミノ末端 を含む、請求項1記載のDNA配列。
- (3) チオレドキシン様達白をコード化するDNA配列が融合蛋白のカルボキシ 宋端を含む、請求項1記載のDNA配列。
- (4)チオレドキシン様蛋白をコード化するDNA配列がエシエリキア・コリ(E . Coli) チオレドキシンおよびひとチオレドキシンからなる群から選ばれる、精 求項1、2または3記載のDNA配列。
- (5) 選択した蛋白をコード化するDNA配列が『L-11、『L-6、マクロ ファージ阻害蛋白 1 αおよび骨形感形成蛋白 2 からなる群から選ばれる、請求項 1、2または3記載のDNA配列。
- (6) さらにチオレドキシン様蛋白をコード化するDNAと選択した異種蛋白を コード化するDNAの間に融合したリンカーDNA配列を含む、辨求項1、2ま たは3紀数のDNA配列。
- (7) 配列が、選択した宿主細胞中における融合蛋白の発現を指示する能力をも つ適当な発現制御配列の制御下にある、請求項1-6のDNA配列を含むプラス E FDNA97.
- (8) 請求項?記載のプラスミドで形質転換されるか、またはそれをそのゲノム 中へ組込まれた、エシエリキア・コリ (E. Coli) 宿主植物。
- (9) (a)適当な条件下、培地中で請求項8記載の宿主雑題を培養し、
 - (b)それにより座された融合蛋白を上記培地から採取し、
 - (c)上記融合蛋白から選択した異種蛋白を切断し、
 - (d)退択した異種蛋白を分離することを含む

退択した異種語白の製造法。

(11) 請求項9記載の方法におけるチオレドキシンの使用。

BEST AVAILABLE COPY

明報書

チオレドキシンおよびチオレドキシン様分子に対するペプチドおよび蛋白融合

この発明は、総括的には原核生物および真核生物細胞における融合蛋白の製造に関するものである。さらに具体的には、この発明は、選択した異種ペプチドまたは蛋白の配列に融合したチオレドキシンまたはチオレドキシン様配列を含む組換え融合配列の宿主細胞における発現、並びに上配融合分子の使用による組換え 蛋白およびペプチドの生産性、活性、安定性または溶解性の増強に関するものである。

発明の背景

多くのペプチドおよび蛋白は、多様な発現系、例えば様々な株の細胞、真像、 は乳類または昆虫細胞における組換え技法により製造され得る。しかしながら、 異種連伝子発現に関して細胞を宿主細胞として使用すると、多くの場合機つかの 問題が取せする。

例えば、小ペプチドをコード化する無種遺伝子は、細菌ではうまく発現しないことが多い。ほとんどの小ペプチドは、それらのサイズ故に、安定した可溶性立体配应をとり得ず、宿主細胞に存在するプロテアーゼおよびペプチダーゼによる細胞内分解にふされる。エシェリキア・コリまたは他の細菌宿主において直接発現される場合に自発的に蓄積するそれらの小ペプチドは、遺常不溶性または「細胞封入体」フラクションから見出され、その存在故にそれらは生物学的または生化学的技定でのスクリーニング目的に関してほとんど役に立たない。

さらに、小ペプチドが細胞対入体で製造されない場合でも、新規薬剤または酵 素阻害剤に関する候補としての組扱え技法による小ペプチドの製造は、さらに別 の問題に遭遇する。小型線状ペプチドでも、立体配度の自由さの度合が高いため、 裏大な数の可能な構造をとり得る。すなわち、「活性」ペプチド立体配座は自由な 溶液中でとられる選択すべき多くの構造のうちの唯一のものであるため、小ペプ

他の潜在的不利益を呈することが多い。エシェリキア・コリにおける経験は、高レベルの遺伝子発現の速成における意大因子が、翻訳開始効率であることを示した。エシェリキア・コリにおける翻訳開始作用は、目的異種ペプチドまたは蛋白配列の開始メチオニンコドンを囲むヌクレオチド配列に対して非常に敏感であるが、この現象を支配する規則は明らかではない。この理由のため、多くの融合相手蛋白のアミノ末端における配列の融合は、予測不可能な形で発現レベルに影響を及ぼす。さらに、エシェリキア・コリには融合相手蛋白へのアミノーまたはカルボキシルー末端ペプチド伸長体を分解する多数のアミノーおよびカルボキシーペプチダーゼが存在するため、若干の既知融合相手は安定した融合蛋白製造に関する低い成功率を示す。

組換え発現系により製造された蛋白の特製は、深刻な難聴であることが多い。 組換え蛋白の異種製品を製造する新規でより容易な方法が永続的に要望されているが、当業界で現在使用されている若干の融合相手は特製プロセスを容易にする 固有の特性を全くもたない。従って、組換え発現系の技術分野では、研究、診断 および治療適用における使用を目的とする安定した可溶性ペプチドおよび蛋白の 製造および特製に関する新規組成物および方法が依然として要望されている。

発明の夢旨

一窓様において、本発明は、選択した異種ペプチドまたは蛋白に融合したチオレドキシン様蛋白配列を含む融合配列を提供する。ペプチドまたは蛋白は、チオレドキシン様配列のアミノ末端、チオレドキシン様配列のカルボキシル末端またはチオレドキシン様配列内(例、チオレドキシンの活性部位ループ内)に融合され得る。この発明による融合配列は、所望によりチオレドキシン様配列および選択したペプチドまたは蛋白間にリンカーペプチドを含み得る。このリンカーは、必要な場合、チオレドキシン様分子および選択したペプチドまたは蛋白間の立体障害を限止し得るアミノ酸の選択した開致部位または体長部分を提供する。

別の感染として、本発明は、所望の宿主細胞において融合蛋白の発現を指示し 得る発現制御配列を隔件し、その制御下で上記融合配列をコード化するDNA分 チドは、「望ましい」アミノ酸配列を有し得るが、検定では非常に低い活性しか示 し得ない。このことは、有効な研究および治療用途を目的とする組換え技法によ る小型異種ペプチドの製造時に直面する別の問題点を提示する。

また、和捻針人体形成は、異種蛋白の遺伝子が細菌細胞で発現される場合に観察されることが多い。これらの針入体は、通常異種蛋白を可溶化および再生する ために、経験的に決定された条件下、各場合とも不確実さを伴うさらに別の操作 を必要する。

これらの適加的方法が成功しない場合、生物活性を保持している蛋白はほとんどまたは全く容主細胞からは採取され得ない。 さらに、これらの適加的方法は技術的に困難な場合が多く、治療、診断または他の研究用途を目的とする組換え蛋白の実際的製造は極めて高い費用を要する。

これらの問題を克服するため、当業界では、望ましい異種ペプチドまたは運白との融合「相手」としてある種のペプチドまたは運白を使用することにより、細胞 発現系における融合蛋白としての小型ペプチドまたは大型蛋白の組換え的発現 および/または分泌を可能にした。それらの融合相手の中には、lac Z および trp E 融合蛋白、麦芽糖結合蛋白融合体、および グルタチオン・S・トランスフェラー で融合蛋白か合まれる [一般的には、「カレント・プロトコルズ・イン・モレキュラ・・バイオロジー」、第2巻、補達10、ジョン・ウィリー・アンド・サンズ 出版、ニューヨーク、ニューヨーク、16・4・1-16・8・1 頁(1990)、およびスミス等、「ジーン」67:31-40(1988)参照)。アメリカ合衆国特許 4801536は、細胞細胞における異種遺伝子の製造および融合蛋白として培養培地へのその分泌を可能にする目的蛋白との細菌フラジェリン蛋白の融合を配 戦している。P C T 特許公開W O 9 1 / 11454は、融合相手としてビオチニル化レニンを用いた融合蛋白を開示している。レニンは、特質カラムに固定化きれ、分離および開設を容易にする。

しかしながら、これらの融合相手蛋白のアミノーまたはカルボキシルー末端に おける他の蛋白(すなわち融合相手として)への目的ペプチドまたは蛋白の融合は、

子を提供する。

本発明のさらに別の意様は、選択した異様ペプチドまたは蛋白のDNA配列に 融合したチオレドキシン様DNA配列を含むDNA配列により形質転換されたか、 または前記配列がそのゲノム中へ組み込まれた宿主構設である。この融合配列は、 望ましくは細胞における融合蛋白の発現を指示する能力をもつ発現制御配列の制 物下に置かれる。

さらに別の態様として、本発明は、可溶性組換え蛋白発現の新規増強方法を提供する。この方法では、適当な条件下で上配傳主細胞を培養して、融合蛋白を製造させる。

この方法の一想様では、生成した融合蛋白が細胞質である場合、この細胞を慣用的手段で溶解することにより、可溶性融合蛋白が得られる。さらに好ましくは、細胞質融合蛋白の場合、この方法では、細胞に浸透圧ショックまたは冷凍/解凍処理を適用することにより宿主細胞から融合蛋白を放出させる。この場合、融合蛋白は、エシェリキア・コリの内膜および外膜間に存在する付着ゾーンを介して細胞の内側から選択的に放出される。次いで、融合蛋白は慣用的手段により特額される。

この方法の別の態様において、分泌先導物質を融合蛋白構築物で使用する場合、 融合蛋白は、ベリブラスミック輸出物または細胞格要培地から回収され得る。

これらの両方法における追加段階は、慣用的手段によるチオレドキシン様望白 からの目的望白の研製である。

以下、本発明の好ましい意様の詳細な記載を無考すれば、本発明の他の意様お よび利点は明白である。

図面の要約

図2は、実施例3記載のチオレドキシン融合蛋白の構築で使用されるマクロファ

特表平5-507209

特表平5-507209 (3)

- ジ恩吾蛋白1 α(MIP-1α)蛋白のDNA配列およびアミノ酸配列を示す。 図3は、実施例4配載のチオレドキシン融合蛋白の構築で使用される骨形態形成蛋白2(BMP-2)蛋白のDNA配列およびアミノ酸配列を示す。

図4は、実施例5に配載されたエシェリキア・コリのチオレドキシン(trxA) の活性部位ループへのエンテロキナーゼ開撃部位の挿入を示す概略図である。

図5は、実施例5に記載されたエシェリキア・コリのチオレドキシン(trxA) の活性部位ループへの無作為なペプチド挿入を示す既略図である。

図6は、実施例6 記載のチオレドキシン融合蛋白の標準で使用されるひとイン クーロイキンー6(1 L - 6)混白のDN A配列およびアミノ敵配列を示す。

図7は、実施例7記載のチオレドキシン融合譲白の標節で使用されるM-CS F蛋白のDNA配列およびアミノ酸配列を示す。

数組の性柄な記録

この発明によると、通常では限られた量の異様ペプチドまたは蛋白を発現する ある種の密主細胞において安定した可格性形態を呈する大量の異様ペプチドまた は蛋白の製造が可能となる。この発明によって塵生細胞からの融合蛋白の放出が 可能となり、細胞の溶解を必要としないため、精製プロセスが合理化される。ま た、チオレドキシン様配列の内部領域(例、チオレドキシンの活性部位ループ)に おける小ペプチド神人を用いることにより、本発明は、分子表面上に接近し得る 容易な開設部位を提供する。また、この発明の融合蛋白は、目的ペプチドまたは 蛋白においてその貸ましい立体配数を達成させ得る。

本発明によると、組換え体系における発現に関して選択した異種ペプチドまた は遅白をコード化するDNA配列は、チオレドキシン様DNA配列に融合される ことにより宿主機能において発現される。チオレドキシン様DNA配列は、本明 細書では80アミノ酸のアミノ酸配列長にわたってエシェリキア・コリのチオレ ドキシンのアミノ酸配列と少なくとも18%の相同性を有するアミノ酸配列を特 数とする蛋白または蛋白のフラグメントをコード化するDNA配列として定義さ れる。別法として、チオレドキシンDNA配列は、ひとまたはエシェリキア・コ リのチオレドキシンの場合と実質的に類似した結晶構造を 後とする蛋白または 蛋白のフラグメントをコード化するDNA配列として定義される。グルタレドキシンのDNA配列は、それらの一配列である。エシェリキア・コリのチオレドキシンのアミノ酸配列は、H. エクルンド等、「EMBOジャーナル」3:1443-1449(1984)に配数されている。エシェリキア・コリのチオレドキシンの3次元構造は、A. ホルムグレン、「ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー」264:13963-13966(1989)の図2に描かれている。 ヌクレオチド2242-2568下の図1は、エシェリキア・コリのチオレドキシン蛋白をコード化するDNA配列を含む(リム等、「ジャーナル・オブ・パクテリオロジー」163:311-316(1985)]。当業界の一熟練者に知られているチオレドキシンに関する情報を提供する目的で、最後の3出版物を本明細書中に引用して説明の一部とする。

この発明で有用なチオレドキシン様蛋白の主な例として、エシェリキア・コリのチオレドキシンは次の特徴を有する。エシェリキア・コリのチオレドキシンは 11.7kDのみの小さな蛋白であり、高レベル(>10%、細胞が10Asso/mlで溶解される場合15マイクロモルの適度に対応)まで発現され得る。蛋白の高度発現のための小さなサイズおよび受容力は、高い細胞内温度の一因となる。さらにエシェリキア・コリのチオレドキシンは、目的ペプチドまたは蛋白への融合に配因する全体的な構造安定性に対する影響を最少限にし得る非常に安定した歪面な構造を特徴とする。

エシェリキア・コリのチオレドキシンの3次元構造は公知である。それは、強白の本体から突き出る狭塞でysasおよびでysas間にある特有の活性部位ループを含め、機つかの表面ループを含む。この活性部位ループは、同定され得る接近可能な表面ループ領域であり、全体的構造安定性の一因となる蛋白の養りとの相互作用には全く関与しない。従って、それは、ペプチド挿入用部位として優れた機構である。エシェリキア・コリのチオレドキシンのアミノーおよびカルボキシルー両末端は、蛋白表面にあり、容易に接近して融合し得る。

また、エシェリキア・コリのチオレドキシンはプロテアーゼに対して安定して いる。すなわち、エシェリキア・コリ蛋白としてエシェリキア・コリのプロテア ーゼに対する安定性を特徴とするため、エシュリキア・コリのチオレドキシンは、 エシェリキア・コリ発現系での使用に望ましいものであり得る。また、エシェリ キア・コリのチオレドキシンは、80℃以下の加熱および低pHに対して安定し ている。この発明で有用なチオレドキシン様DNA配列によりコード化される他 のチオレドキシン保護白は、相同性アミノ酸配列および奪似した物理的および構 遊的特徴を共有し得る。すなわち、他のチオレドキシン様蛋白をコード化するD NA配列も、この発明によるエシェリキア・コリのチオレドキシンの代わりに使 用され得る。例えば、他の種のチオレドキシン、例えばひとチオレドキシンをコ ード化するDNA配列も、この発明の組成物および方法中で使用され得る。ひと およびエシェリキア・コリのチオレドキシンの1次配列およびコンピューター予 謝による2次物造は、両方とも非常に類似している。また、ひとチオレドキシン は、エシェリキア・コリ蛋白から見出されるものと同じ活性部位ループをもつ。 ひとチオレドキシン活性配位ループ中およびアミノおよびカルボキシル末端への 押入は、エシェリキア・コリのチオレドキシンにおける場合と周程度に耐容性が

この発明で使用され得る他のチオレドキシン様配列には、蛋白グルタレドキシンおよびその様々な種の相同体の全部または一部分が含まれる[A. ホルムグレン、前出]。エシェリキア・コリのグルタレドキシンおよびエシェリキア・コリのチオレドキシンは20%未満のアミノ酸相同性を共有するが、2種の蛋白は実際に立体配慮的および機能的類似性を有する[エクルンド等、「EMBOジャーナル」3:1443-1449(1984)]。

また、蛋白ジスルフィドイソメラーゼ(PDI)の反復ドメインはエシェリキア・コリのチオレドキシン様と> 1.8%の相同性を共有するため、PDIおよびその株々な種の相同体[J.E.エドマン等、「ネイチャー」3.17:267-270(1.85)]をコード化するDNA配列の全部または一部分もチオレドキシン様DN

A配列として使用され得る。当業界の一熟練者に熱知され利用され得るグルタレ ドキシンおよびPDIに関する情報を提供する目的で、最後の2出版物を引用し で説明の一部とする。

同様に、ホスホイノシチド特異的ホスホリパーゼC(PI-PLC)をコード化 するDNA配列、そのフラグメントおよびその様々な種の相同体[C.F. ペネッ ト等、「ネイチャー」334:268-270(1988)]もまた、本発明ではエシェ リキア・コリのチオレドキシンとのアミノ酸配列相同性に基づいたチオレドキシ ン様配列として使用され得る。小脆体蛋白、例えばErp72をコード化するDN A配列の会報または一部分、またはその様々な種の相関体もまた、アミノ験配列 相向性に基づいたこの発明の目的に違うチオレドキシン様DNA配列(R.A. マッ ツァレラ等、「ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー」265:10 94-1101(1990)]として含まれる。別のチオレドキシン様配列は、エ シェリキア・コリのチオレドキシンとのアミノ酸配列相同性に基づいた成人丁雄 統白血病由来の因子(ADF)をコード化するDNA配列の全部または一部分また はその他の種の相同体【N. 若杉等、「プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナ ル・アカデミー・オブ・サイエンシーズ・オブ・ザ・ユナイテッド・ステーツ・ オブ・アメリカ 187:8282-8286(1990)]である。当業界の一熟練 者に既知かつ入手可能なP1-PLC、Esp72およびADFに関する情報を提 供する目的で、最後の3出版物を本明細書中に引用して説明の一部とする。

上記で具体的には同定されておらず、または恐らくまだ同定もしくは公表されていない他の配列が、エシェリキア・コリのチオレドキシンとのそれらのアミノ 酸配列類似性並びにエシェリキア・コリのチオレドキシンおよび他のチオレドキ シン様蛋白との特数的な結晶構造類似性に基づいたチオレドキシン様配列として 有用であり得ることは、上記で使用されているチオレドキシン様DNA配列の定 優から予測される。上記に基づくと、当業界の一系練者であれば、過度の実験を 行わずともこの発明で使用されるチオレドキシン様DNA配列を選択および同定 または所質ならば修飾することは当然可能である。例えば、生成した分子の構造

特表平5-507209

特表平5-507209 (4)

には影響を及ぼさない天然チオレドキシンまたは天然チオレドキシン様配列の一 部分に為された単純な点突然変異配列は、天然チオレドキシンまたは天然チオレ ドキシン様配列の対立遺伝子変異型の場合と同様、代替的チオレドキシン様配列 である。

ストリンジェントまたはリラックスなハイブリダイゼーション下でエシェリキア・コリのチオレドキシンの配列またはその物途的相同体とハイブリダイズするDNA配列もまた、この発明で使用されるチオレドキシン様語白をコード化する。ストリンジェントなハイブリダイゼーションは、本明報書中では65℃4XSSCでのハイブリダイゼーション、次いで65℃で1時間0.1XSSC中での洗浄として定義される。別法として、ストリンジェントなハイブリダイゼーションは、42℃で50%ホルムアミド、4XSSC中でのハイブリダイゼーションとして定義される。非ストリンジェントなハイブリダイゼーションは、本明都書中では50℃で4XSSCでのハイブリダイゼーション、または42℃で30~40%ホルムアミドによるハイブリダイゼーションとして定義される。それら全てのチオレドキシンは配列の使用は、この発明に包含されるものと考えられる。

選択したペプチドまたは連白のDNA配列およびチオレドキシン様配列のDNA配列を含む本発明の融合配列の情質は、慣用的遺伝子工学技術を使用する[サムブルック等、「モレキュラー・クローニング。ア・ラボラトリー・マニュアルトコールド・スプリング・ハーパー・ラボラトリー、コールド・スプリング・ハーパー、ニューヨーク(1988)参照]。融合配列は、若干の相異なる方法で製造され得る。例えば、選択した異種蛋白は、チオレドキシン様分子のアミノ末端に融合され得る。別法として、選択した蛋白配列は、チオレドキシン様分子のカルボキシル末端に融合され得る。小ペプチド配列もまた、チオレドキシン様配列の上述の位置のいずれかに融合され、構造的に拘束を受けていない形でそれらを製造し得る。

このチオレドキシン体蛋白に対する目的異種ペプチドまたは蛋白の融合により、 ペプチドまたは蛋白の安定性は増強される。アミノまたはカルボキシル末端では、

ープ領域をコード化するエシェリキア・コリのチオレドキシンDNA配列の部分 に既に存在する[図4参照]。Rsr[iは、3ヌクレオチド長5^{*}一突出接着末端を 残すDNA配列CGG(A/T)CCGを認識する。従って、相補的突出末端をも

この発明によるチオレドキシン様配列および目的蛋白またはペプチド配列の融合配列は、所望によりチオレドキシン様配列および選択した異種ペプチドまたは連合間に挿入されたリンカーペプチドを含み得る。このリンカー配列は、所望ならば、慣用的化学的または酵素的方法により選択的に開裂可能または消化可能なポリペプチドをコード化し得る。例えば、選択した開裂部位は酵素的開裂部位であり得る。酵素的開裂部位の例には、蛋白加水分解酵素、例えばエンテロキナーゼ、第Xa因子、トリプシン、コラゲナーゼおよびトロンビンによる開裂部位がある。別法として、リンカーにおける開裂部位は、選択した化学物質、例えば臭化シアン、ヒドロキシルアミンまたは低pH星霜時に開裂され得る節位であり得る。

つDNAは、一配向だけでこの部位に挿入される。

選択した開製部位での開製により、チオレドキシン融合蛋白から異種蛋白またはペプチドか分離され、成熟実種ペプチドまたは蛋白が得られる。次いで、成熟ペプチドまたは蛋白は、以前に結合していたチオレドキシン様蛋白のポリペプチドフラグメントを全く含まない精製形態で得られる。開製部位は、この発明の融合配列に有用なリンカーに挿入されても、この発明を制限することはない。当業界でその多くが知られている窒ましい開製部位は全て、この目的に使用され得る。

本発明の融合配列の所望によるリンカー配列は、開製部位の提供以外の目的に も役立ち得る。また、リンカーは、テオレドキシン様分子および選択した異種ペ プチドまたは蛋白間の立体障害を阻止するのに充分な長さの単純なアミノ酸配列 であり得る。

前配のリンカー配列が必要であるか否かは、退択した異種ペプチドまたは蛋白の検査的特徴および生成した融合蛋白が開設せずとも有用であるか否かにより異

目的異種ペプテドまたは受白への融合は、その融合がいずれの蛋白の天然 構造を も不安定にすることのないように行なわれる。さらに、可溶性チオレド キシン機 蛋白への融合により、選択した異種ペプチドまたは蛋白の溶解性は改善される。

様々な理由により、ペプチドはチオレドキシン様分子の活性部位ループ内で融合されるのが好ましいと思われ得る。活性部位ループも囲むチオレドキシンの表面は、非特異的蛋白ジスルフィド・オキシドレグクターゼとしての蛋白の主要機能を保ちながら漸遠的に変化することにより、多様な蛋白表面と相互作用し得る。活性部位ループ領域は、強い2次構造のセグメント間に見出され、ペプチド融合に関して多くの利点を呈する。チオレドキシン様蛋白の活性部位ループへ挿入された小ペプチドは、3次接造の維持に関与しない蛋白領域に存在する。従って、初起融合蛋白の構造は当然安定している。以前の研究結果は、エシェリキア・コリのチオレドキシンが活性部位ループに近い位置で2つのフラグメントに開設され得、まだ蛋白を安定させる第3相互作用は狭存していることを示している。

エジェリキア・コリのチオレドキシンの活性部位ループは、配列NH₂... Cys 33-Gly-Pro-Cys₃... COOHを有する。蛋白の活性ループ部分における チオレドキシン様蛋白と選択したペプチドの融合により、両端のペプチドは拘束 され、ペプチドの立体配度の自由さの度合は低減化し、従ってペプチドがとる代 替的構造の数も低減化する。押入されたペプチドはシスティン製薬により 結合し、それが天然チオレドキシンにおける場合と同様に互いにジスルフィド連 結を形成し、挿入されたペプチドの立体配案の自由さはさらに制度され得る。

さらに、この発明は、チオレドキシン様蛋白の表面にペプチドを配列させる。 すなわち、本発明は、この構造状況において活性部位ループに挿入されたペプチ ドを摂示することにより生物活性ペプチド立体配座に関するスクリーニングおよ び他の検定におけるペプチドの使用に関して明確な利点を提供する。

さらに、ループへのペプチドの融合は、エシェリキア・コリのアミノーおよび カルポキシルーペプチダーゼの作用からそれを保護する。さらに、創機エンドヌ クレアーゼ開裂部位RsrIIは、ペプチド融合に関して正確に正しい位置にあるル

なる。例えば、チオレドキシン様配列がひと配列である場合、選択した 蛋白また はペプチドがそこから開設されずとも、融合蛋白はそれ自体治療薬として有用で あり得る。別法として、成熟蛋白配列が自然開設されている場合、リンカーは全 く必要とはまれ場ない。

従って、一型様において、この発明の融合配列は、そのアミノまたはカルボキシル末端が選択したペプチドまたは蛋白の配列へ直接融合したチオレドキシン様配列を含む。すなわち、生成した融合蛋白は、可溶性細胞質融合蛋白である。別の聴様において、融合配列は、さらにチオレドキシン様配列および選択したペプチドまたは蛋白配列間にはさまれたリンカー配列を含む。また、この融合蛋白は、可溶性細胞質蛋白として製造される。同様に、選択したペプチド配列が活性部位ループ領域またはチオレドキシン様配列内の他の場所に挿入されている場合、細胞質融合蛋白が製造される。

網路質融合蛋白は、使用的手段により精製され得る。好ましくは、本発明の新規能様として、この発明の機つかのチオレドキシン融合蛋白は、チオレドキシンの異常な特性を活かすことにより精製され得る。エシェリキア・コリの網胞質は、硬いペプチドグリカン細胞壁内に存在するペリプラスミック空間により互いに分離された内方および外方の2換を合む網胞エンペローブにより外部培地から効果的に単離される。ペプチドグリカン型は細胞に形状および強度の両方を与える。細胞エンペローブのある位置において、内および外膜が会合し、恐らくは一緒になって融合していると思われるペプチドグリカン型には「ギャップ」(パイエル・パッチ、パイエル・ジャンクションまたは付着部位と根々に呼ばれる)が存在する。M. E. パイエル、「ジャーナル・オブ・パクテリオロジー」93:1104ー1112(1967)および「ジャーナル・オブ・パクテリオロジー」93:1104ー1112(1967)および「ジャーナル・オブ・ジェネラル・マイクロパイオロジー」53:395-404(1968)参照。細胞チオレドキシンの大部分は、これらの付着部位で裏の内部表面と緩やかに会合し、突然の浸透圧ショックまたは単純な液路/解凍方法によりこれらの付着部位を選して網胞から定量的に放出され得る。C.A. ルンおよびV.P. ピジェット、「ジャーナル・オブ・パイオロ

ジカル・ケミストリーJ257:11424-11430(1982)および「チオレドキシン・アンド・グルタレドキシン・システムズ:ストラクチャー・アンド・ファンクションJ:165-176(1986)(A. ホルムグレン等種、ラーベン・プレス、ニューヨーク)参照。それより低い程度で、EFーTu(神長因チーTu)の中には同じ方法で飲出され得るものもあるが[ジャコブソン等、「バイオケミストリーJ15:2297-2302(1976)]、ベリプラスミック内容物の場合を除き、裏大な数となるエシェリキア・コリ蛋白の大多数はこれらの処理によっては放出され得ない。

エシェリキア・コリの細胞質で製造される限られた飲の異種蛋白の浸透圧ショックによる放出については報告されているが[デネフル等、「ジーン」85:499-510(1989)、ジョセフーリアウツン等、「ジーン」86:291-295(1990)、ローゼンパッセル等、「ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー」265:13066-13073(1990)]、放出される能力は大多数の異種蛋白が共有することのない種で望ましい特性である。本発明により記載されているチオレドキシンへの異種蛋白の融合は、上記の通りその発現性、溶解性および安定性を向上させるだけでなく、浸透圧ショックまたは連結/解凍処理により細胞からそれを放出させ得、その精製を大きく簡易化し得る。場合によって例えばMIPとの融合蛋白のチオレドキシン部分は、付着部位に対する融合蛋白を指向し、これらの処理により前記部の位からそれを外部へ放出させ得る。

別の想像において、本発明は、この発明の融合蛋白に枠内で機能し得るように 結合した、多くが当業界において公知のものである別の成分、すなわち分泌先導 配列、例えばphoA、MBP、βーラクタマーゼの先導配列を用いることにより、 細菌ペリプラスミック空間または培養特地への成熟融合蛋白の発現および分泌を 可能にする。選択したペプチドまたは蛋白配列がカルボキシル末端またはチオレ ドキシン様配列内の内側部位に融合されている場合、この先等配列はチオレドキ シン様分子のアミノ末端に融合し得る。また、所望によるリンカーは、ペプチド または蛋白がカルボキシル末端で融合している場合に存在し得る。この融合配列 球集物は、漫当な審主網路で発現される場合、網路質融合蛋白ではなく分泌融合 蛋白として発現されることが予測される。しかしながら、安定性、溶解性および 高い発現性は、当然これらの様々な代替的具体例のいずれかを用いて製造される 融合蛋白の 微となる。

この売明は、特定タイプの具種ペプチドまたは蛋白に限定されるわけではない。 広範で多様な異種遺伝子または遺伝子フラグメントが本発明の融合配列の形成に は有用である。この発明の組成物および方法は、細胞対入体で発現または細胞 お よび酵母審主において非常に少量しか発現されないペプチドまたは蛋白に非常に 有用であって、異種ペプチドまたは蛋白は、いずれかの発現系においてひとの治 療または獣医学的治療、診断または研究適用に有用なあらゆるペプチドまたは蛋白を含み得る。例えば、ホルモン、サイトカイン、成長または阻害因子、酵素、 修飾または全合成蛋白またはペプチドは、この発明により細胞、酵母、ほ乳類ま たは他の質性生物細胞およびそれに適した発現系において生産され得る。

この発明を説明している下に実施例において、この発明により発表される蛋白には、「L-11、MIP-1a、IL-6、M-CSF、BMP-2と呼ばれる骨形跳線因子およびランダム配列を育する様々な小ペプチドがある。これらの蛋白には、チオレドキシンの融合相手無しで発現される場合にエシェリキア・コリでは不安まであるかまたは細胞針入体から見出される蛋白の例が含まれる。

上記融合配列が組み込まれた様々なDNA分子は、この発明による異様ペプチドまたは蓮白の発現用に横振され得る。長低限でも、この発明による望ましいDNA配列は、所望の宿主編造における融合蓮白の発現を指図し得る発現制御配列を確体し、その制御下にある上配融合配列を含む。例えば、宿主網胞がエシェリキア・コリ株である場合、DNA分子は、望ましくはエシェリキア・コリにおいて微能するプロモーター、リボソーム結合部位を含み、さらに所望により、DNA分子が染色体外である場合、選択可能なマーカー遺伝子および複製開始点を含んでいてもよい。細胞発現に関して当業界ではこれらの成分を含む多くの細胞発現ベクターが知られており、標準分子生物学技術により容易に横振され得る。同

様に、宿主細胞が酵母細胞またはほ乳類細胞である場合、公知酵母およびほ乳類細胞ベクターおよびベクター成分が使用され得る。

融合配列を含むDNA分子は、当業界で知られている通り、選択した復主機能 での発現を最適化するように異なるコドンを含ませるべくさらに修飾が加えられ ほる。

これらのDNA分子は、唯一のDNA配列に融合した異種蛋白またはチオレドキシン様配列の全コピーに融合した異種蛋白と共に、さらにチオレドキシン様DNA配列の多数のコピーを含み得る。また、選択した宿主の染色体へチオレドキシン様/実種ペプチドまたは蛋白コード化融合配列を組み込むことにより、天然チオレドキシン様配列を優換または複製することも可能であり得る。

本見明に適した宿主細胞は、好ましくは細胞細胞である。例えば、エシェリキア・コリの様々な株(例、HB101、W3110および下配実施例で使用される株)は、バイオテクノロジー分野では宿主細胞としてよく知られている。下記実施例で使用されるエシェリキア・コリ株G1724は、下記で辞記されている通り(アメリカ)合衆国教生物保管所に寄託されている。また、パチラス・サチリス、シュードモナスの様々な株および他の細胞もこの方法において使用され得る。

また、当業界の無緯者に知られている酵母の多くの体および他の真核生物細胞 も、本発明ポリペプチド発現用宿主細胞として有用であり得る。同様に、公知は 乳質細胞もまたこれらの融合蛋白の発現において使用され得る。

この発明の配合運白を製造するため、信主細胞は、望ましくは融合運白の発現 を指図し得る発現制御配列の制御下、選択した異種ペプチドまたは漂白のDNA 配列に融合したチオレドキシン様DNA配列を含むDNA分子により形質転換さ れるか、またはそれがそのゲノムへ組み込まれている。次いで、融合蛋白製造に 適した公知条件下で宿主網胞を培養する。融合蛋白が細胞の細胞質で蓄積される 場合、それは慣用的細胞細胞溶解技術により放出され、選択的沈澱、可溶化およ びカラム・クロマトグラフィー方法を含む慣用的方法により精製され得る。分泌 先導成分が融合分子に組み込まれていると、融合蛋白がベリプラスミック空間要 たは生長培地へ分泌される場合に実質的精製が達成される。

別注として、細胞質チオレドキシン融合蛋白の場合、浸透圧ショックまたは確 結/解凍方法により細胞からの選択的放出が達成され得る。 たいていの用途にお いては依然として最終情望が要求されるが、これらの方法により生成された製品 における融合蛋白の初期純度は、慣用的全細胞リゼイトで得られる純度よりも優 れており、均一性の達成に必要とされる後続精製及階の飲は減少する。典型的機 送圧ショック方法では、融合蛋白を含むパックした細胞を、EDTAを含み、通 常溶質、例えば20%*/*しょ糖の含有故に高い容量オスモル濃度を有する緩衝 波、容易には細胞質膜と交差し得ない緩衝液に氷上で再発面する。氷上での短い インキュペーション中、水が浸透圧勾配の低い方へと細胞質から移動すると細胞 は原形質分離する。次いで、細胞を低オスモル機度の機衡液へ転換すると、浸透 圧再平衡中にバイエル・パッチに局在するペリプラズムおよび蛋白の両内容物は 外部へ放出される。この放出後の簡単な遠心分離により、融合蛋白製品から細胞 細胞由来の汚染物質の大部分が除去される。別法として、凍賠/解凍方法では、 まずEDTAを含む緩衝放に融合蛋白を含むパックした細胞を再駆消し、次いで 冷凍する。続いて、冷凍細胞形濁液を解凍させることにより、融合蛋白放出が行 なわれる。汚染物質の大部分は遠心分離段階により上配要模で除去され得る。融 会理自は、公知の信用的方法によりさらに精製される。

これらの処理によって、細胞培養物を溶解せずとも典型的には融合蛋白の少なくとも30%が放出される。広範囲の蛋白に前配技術を用いても一般的には成功しないことが多いため、かなりの量の広範な種類のチオレドキシン融合蛋白の放出におけるこれらの方法の成果は驚くべきものである。他の融合蛋白系によって要求される特製方法よりも著しく簡単で費用も少なくてすむ前配処理によりこれらの融合蛋白が實質的に特製され得ることから、本発明の融合蛋白にはエシェリキア・コリにおける蛋白製造に使用される他のシステムを凌ぐ顕著な利点が与えられ得る。

特表平5-507209 特表平5-507209 (6)

生成した融合蛋白は安定性および可溶性があり、異種ペプチドまたは蛋白はその生物活性を保持していることが多い。異種ペプチドまた蛋白は、上配で検討した通り、所望によりチオレドキシン様蛋白から開設により分離され得る。

この発明の組成物および方法の具体的および説明的思様では、エシェリキア・コリのチオレドキシン(trxA)遺伝子はクローン化され、エシェリキア・コリ発現所に組み込まれる。発現プラスミドpALtrxA-781を構築した。pALtrxA/EK/IL11ΔPro-581と呼ばれるチオレドキシン配列に融合したIL-11を含むこのプラスミドは、後記実施例1および図1に記載されている。異なるリボソーム結合部位を含むこのプラスミドの修飾パージョンは他の実施例で使用され、実施例3に具体的に配載されている。他の慣用的ベクターもこの発明では使用されほる。本発明は、これらの実施例に記載されたプラスミドに限定されるわけではない。

プラスミドpA LtrxA-781(体飾 | L-11を伴わない)は、エシェリキア・コリ富主株 G | 724におけるチオレドキシンとして全細胞蛋白の>10%の蓄積を指令する。実施例2ないし6は、このプラスミドの使用によって、ポリペプチドであるBMP-2、| L-6およびM | P-1 a とのチオレドキシン融合蛋白を形成および発現させる方法を記載している。

活性郵位ループに挿入された小ペプチドの発現の一例として、 異的プロチアーゼ・エンテロキナーゼ[レイプニエクスおよびライト、「ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリー」254:1077-1083(1979)]に関す 開製郵位を含む13アミノ酸リンカーペプチド配列がチオレドキシンの活性郵位ループに融合されたpA L trzA - 781の誘導体が複繁された。このプラスミド (pA L trzA - E K)は、融合蛋白として全細胞蛋白の>10%の蓄積を指令する。融合蛋白は全て可溶性であり、それが恐らくは「天然」3次構造をとっていたことを示している。 関様に、それは80℃での長いインキュペーションに対して野生型チオレドキシンと同程度に安定しており、チオレドキシンの強い3次構造が活性郵位ループへの挿入により損なわれなかったことを示唆している。融合蛋白はエンテロキナーゼにより特異的に関型され、チオレドキシンは開型されないため、活性郵位ループに挿入されたペプチドが融合蛋白の表面に存在することを示している。

下足実施例5でより詳細に記載されている通り、小ペプチドの融合はチオレドキシンの活性部位ループに為された。神人されたペプチドは14残器及であって、 全体的にランダムな組成を有しており、疎水性、観水性および中性配列とのシステムの対処能力が試験された。

この発明の方法および組成物により、研究、診断および治療分野に有用な蛋白およびペプチドの製造が可能となる。この発明による散合蛋白の製造は若干の利点を育する。一例として、エシェリキア・コリのチオレドキシンまたは別のチオレドキシン様蛋白へのカルボキシル末端融合としての本発明による選択した蛋白の製造により、エシェリキア・コリでの真核生物蛋白製造において直面することが多い類訳開始問題が回避され得る。さらに、通常異種蛋白のアミノ末端に残存する開始物質メチオニンは存在せず、異種蛋白がカルボキシル末端チオレドキシン融合体として生成される場合には除去される必要は無い。

この発明による融合蛋白の製造により、目的異種蛋白の溶解性は確実に改善され、発現系でのプロテアーゼに対するそれらの安定性は高められる。またこの発

明は、他の方法では細菌宿主細胞において低レベルでしか製造されないある種の 望ましい治療用蛋白、例えば】レー11の高レベルの発現を可能にする。

また、この発明は、特に真種蛋白自体が熱安定性である場合、融合蛋白に熱安 定性を付与し得る。チオレドキシンおよび恐らくは全チオレドキシン機蛋白は8 0で以下で無安定性であるため、本発明は、チオレドキシン融合蛋白によっては 初期有効特製段階としての単純な熱処理の使用を可能にする場合がある。

治療または他の用途に関して融合蛋白からの開製時における高レベルの選択した実種蛋白またはペプチドの提供に加えて、本発明の融合蛋白または融合ペプチドはそれら自体治療薬として有用であり得る。さらに、チオレドキシン排融合蛋白は、生物活性ペプチド透達用ビークルを提供し得る。一例として、ひとチオレドキシンはひとにおいて抗原性を示さないため、ひとチオレドキシンとの本発明融合蛋白は、それが融合される生物活性ペプチドのひとへの透達用ビークルとして有用であり得る。ひとチオレドキシンは顧腔内蛋白であるため、ひとチオレドキシン融合蛋白はエシェリキア・コリ細胞内発現系で製造され得る。すなわち、この発明はまた、許容し得るチオレドキシン練習白との融合蛋白形態での患者への生物活性ペプチドまたは蛋白の透慮方法を提供する。

また本発明は、潜在的酵素限害、ホルモン/生長因子アゴニストおよびホルモン/生長因子をっ抗活性に関してランダムペプチドのライブラリーをスクリーニングするための方法および試薬を提供する。また、レセプター結合部位、基質結合部位、燐酸化/修飾部位、プロテアーゼ開裂部位およびエピトープを含め、潜在的興味の対象である領域に関する原知蛋白配利の地図作製方法および試薬も提供される。

チオレドキシン様/ランダムペプチド融合蛋白を発現する細菌コロニーは、プロープとして放射性操動蛋白、例えばホルモンまたは生長因子を用いてスクリーニングされ得る。このタイプのスクリーンから生じる陽性は、レセプター結合部位の検針を同定し、治療用途を有する化合物の設計が誘っされ得る。また、チオレドキシン様ランダムペプチド融合蛋白を発現する細菌コロニーは、天然活性ホ

ルモンまたは生長因子に対して産生した抗体を用いてスクリーニングされ得る。 このタイプのスクリーンから生じる陽性は、もとの抗原に存在する表面エピトー プの模倣である。解記表面エピトープがレセプター結合に関与する場合、「陽性」 融合蛋白は生物活性を有する。

さらにまた、この発明のチオレドキシン機融合蛋白または融合ペプチドを使用することにより、診断、精製または治療用途に対して反知方法により生成される、モノクローナルおよびポリクローナル抗体または組換え抗体またはキメラ抗体が発現され得る。チオレドキシン様分子の試験は、免疫応答を高め得る可能なB額 惣ノ丁膊腔生長因子活性[N. 若杉等、前出]を示す。本発明の融合蛋白またはペプチドを抗原として使用することにより、望ましい抗体が誘導され得、それら自体反知技術によりモノクローナルまたは組換え抗体へとさらに操作され得る。

別法として、チオレドキシン様配列に対して誘導された抗体はまた、多くの相 異なるチオレドキシン融合蛋白の精製において有用であり得る。

以下、実施例により、本発明の実施意様を説明するが、本開示の範囲を関定する原因は無い。

実施例1

チオレドキシンー【しー11融合分子

チオレドキシン様配列としてエシェリキア・コリのチオレドキシンおよび選択した異種蛋白として組換え | L-11を用いて、本発明のチオレドキシン様融合分子を製造した。 | L-11のDNAおよびアミノ酸配列は既に公表されている。 パウル等、「プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシーズ・オブ・ザ・ユナイテッド・ステーツ・オブ・アメリカ | 87:7512-7516(1990)およびPCT特許公開WO91/0749(1991年5月30日公開)参照。 | L-11DNAは、その公表された配列に基づいたクローニングにより得られる。エシェリキア・コリのチオレドキシン(trxA) 遺伝子をその公表された配列に基づいてクローン化し、それを用いて、サムブルック、フリッシュおよびマニアチス、「モレキュラー・クローニング。ア・ラボラ

特表平5-507209 持表平5-507209 (7)

トリー・マニュアル人、第2版、コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリー、ニューローク(1989)により充分に記載された標準DNA操作技術を使用することにより様々な関連エシェリキア・コリ発揮プラスミドを練飾した。

別の配列とは融合せずにエシェリキア・コリtrxA遺伝子を含む第1発現プラスミドpALTRxa-78.1を構築した。このプラスミドは、さらに関連『レー11融合プラスミドに関して詳細に配載されている配列を含んでいた。エシェリキア・コリ復主体G 『724においてチオレドキシンとして全細改蛋白の>10 米の書積を指向するこの第1プラスミドを下配要項でさらに操作することにより、trxA/1L-11融合配列を構築した。

図1に示されている関連プラスミド発現ペクターpALtrxA/EK/IL11 APro-581の全配列は、下配の主な特徴を含む。

ヌクレオチド1-2060は、宿主エシェリキア・コリ株において抗生物質アンピシリンに対する耐性を付与するβーラクタマーゼの遺伝子を含む配列および colE1由来の複製開始点を含む、プラスミドpUC-18[ノランダー等、「ジーン」26:101-106(1983)]を起源とするDNA配列を含む。ヌクレオチド2061-2221は、3つのオペレーター配列の。1、O・2およびO・33を含む、パクテリオファージ入[サンガー等、「ジャーナル・オブ・モレキュラー・パイオロジー」162:729-73(1982)]の主な左方向プロモーターに関するDNA配列を含む。オペレーターは入て「レブレッサー蛋白に関する結合部位であり、その細胞内レベルはpLからの転写開始量を制御する。ヌクレオチド2222-2241は、パクテリオファージT7[ダンおよびステュディア、「ジャーナル・オブ・モレキュラー・パイオロジー」166:477-535(1983)]の遺伝子10の配列に由来する強いリポソーム結合配列を含む。

ヌクレオチド2242−2568は、エシェリキア・コリのチオレドキシン蛋白をコード化するDNA配列を含む[リム等、「ジャーナル・オブ・バクテリオロジーJ163:311−316(1985)]。このプラスミドにおけるチオレドキシン時号化配列の末端に翻収終止コドンは存在しない。

Pro-581をエシェリキア・コリ密主株G 「 724(F 、 lac [*、 lac P ** 。 aap C:: λc I *) 中に形質転換した。非形質転換菌主株エシェリキア・コリG 「 724は、適用可能な法律および規則に準ずる特許目的のためATCCナンバー 55151として1991年1月31日付けでメリーランド、ロックビル、12301パークローン・ドライブのアメリカン・タイプ・カルチャー・コレクションに寄託された。 0.5 % m / v がルコース、 0.2 % m / v か サミノ酸および 100 μg/al T ンピシリンを補った M 9 培地[ミラー、「エクスペリメンツ・イン・モレキュラー・ジェネティクス」、コールド・スプリング・ハーバー・ラボラトリー、ニューヨーク(1972)により構成される、I M C 培地を含む 1.5 % m / v 表 ディレートにおいて 形質 転換体を選択した。

GI724は、aepC遺伝子座の染色体へ安定した状態で組み込まれた野生型 λ clレブレッサー遺伝子のコピーを含み、約起遺伝子座においてそれはサルモネラ・ティフィムリウムtrpプロモーター/オペレーター配列の転写制御下に関かれている。GI724において、 λ cl蛋白は、トリブトファン不含有培地、例えば最少培地または上記のカサミノ酸、例えばIMCを補った最少培地における生長期間中のみ配造される。GI724の培養にトリプトファンを加えると、trpプロモーターは抑制され、 λ clの合成は停止し、pLプロモーターが細胞に存在する場合それらからの転写誘導が徐々に誘発される。

pA LitrA / E K / I L 1 1 △ Pro – 5 8 1 により形質転換されたG I 7 2 4 を I M C 培地中 3 7 ℃で 0.5 の A s s s に生長させた。トリプトファンを加えて 1 0 0 μg / s l の 長終速度とし、培養物をさらに 4 時間インキュペーションした。この時間中、チオレドキシンー I L − 1 1 融合蛋白は、全細胞蛋白の約 1 0 %まで審検した。

融合蛋白は全て、可溶性細胞プラクションであることが見出され、次の要様で特製された。細胞を、プレンチ高圧セルにおいて50ミリモルHEPES(pH 8.0)、1ミリモルのフェニルメチルスルホニルフルオリド中2000のiで溶酵した。30分間15000xgでの遠心分離によりリゼイトを浄化し、上滑をQA

ヌクレオチド2569~2583は、短い観水性の柔軟なスペーサーペプチド「一一GSGSG—」に関するアミノ散配列をコード化するDNA配列を含む。 ヌクレオチド2584-2598は、エンテロキナーゼ(EC3.4.4.8)の関 製理嫌節位「一一DDDDKーー」に関するアミノ散配列をコード化するDNA配列を提供する[マロー等、「ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー」 246:5031-5039(1971)]。

ヌクレオチド2598-3132は、天然蛋白から適常見出されるN-末端プロリル残差について欠失した、成熟ひと【レー11[パウル等、「プロシーディングス・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンシーズ・オブ・ザ・ユナイテッド・ステーツ・オブ・アメリカ」87:7512-7516(1990)]の修飾形態のアミノ酸配列をコード化するDNA配列を含む。この配列は、1 レー11配列の3'-末端に翻訳終止コドンを含む。

ヌクレオチド3133-3159は、制限エンドヌクレアーゼ部位を含む「リンカー」DNA配列を提供する。ヌクレオチド3160-3232は、エシェリキア・コリaspA違伝子[タカギ等、「ヌクレイック・アシッズ・リサーチ」13:2063-2074(1985)]の配列に基づいた額駅終止配列を提供する。ヌクレオチド3233-3632は、pUC-18に由来するDNA配列である。

下記実施例2に記載されている通り、適当なエシェリキア・コリ宿主株において通当な条件下で培養すると、このプラスミドベクターは、チオレドキシンー I L-11融合蛋白の高レベル(会細胞蛋白の約10%)の製造を指令し得る。反対 に、チオレドキシンに融合していないとき、IL-11は、類似宿主/ベクター 系で発現する場合に全細胞蛋白の0.2%までしか容積しなかった。

实施例 2

融合蛋白の発現

チオレドキシンー I L - 1 1 融合蛋白は、実施例 1 の記載に従い構築されたプラスミドを用いたプロトコルに従って製造された。グジェートおよびエールリッヒ、「ジーン」6:23(1979)の方法により、pA LtrxA/EK/ I L 1 1 Δ

E-トョパール・カラムに充填した。フロー-スルー・フラクションを廃棄し、融合蛋白を50ミリモルHEPES(pH8.0)、100ミリモルNaC1により溶離した。溶館液を2モルNaC1に関節し、フェニルートヨパールのカラムに充填した。フロー-スルー・フラクションを再び廃棄し、融合蛋白を50ミリモルHEPES(pH8.0)、0.5モルNaC1により溶離した。

次いで、融合連白を25ミリモルHEPES(pH8.0)に対して通新すると、この段階で純底は>80%であった。T1165パイオアッセイ[パウル等、胸出]によると、物製チオレドキシンー | Lー11選白は8×10°U/mgの活性を呈した。この値は、モルに基づくと、均一に精製されたCOS輸換由来の | Lー11に関して見出され、同検定で活性に関して測定された2×10°U/mgの活性と厳密に一致する。次いで、1ミリグラムの融合蛋白を、37℃で20時間1m1のトリスーC1(pH8.0)/10ミリモルのCaC1:p中1000単位の牛エンテロキナーゼ(レイブニエクスおよびライト、「ジャーナル・オブ・パイオロジカル・ケミストリーJ254:1677-1683(1979)]により開設した。それらを25ミリモルHEPES(pH8.0)中QAEートヨパール・カラムに選すことにより、「Lー11を反応重物から回収すると、フロー-スルー・フラクションから | Lー11が見出された。非開製融合蛋白、チオレドキシンおよびエンテロキナーゼはカラムに結合した状態で養存していた。

この方法で製造された均一な 1L-11は、T1165検定において 2.5×10^4 U/mg の生物活性を有していた。その物理的および化学的特性を次の要領で決定した。

(1)分子量

シャガー等、「アナリティカル・バイオケミストリー」168:368-379(1987)の方法に従い非遺元的条件下(トリシン・システム)10%SDS-PAGEで削定されたところによると、『Lー11の分子量は約21kDであることが見出された。化合物は単一パンドとして動いた。

(2)エンドトキシン含有量

特表平5-507209 特表平5-507209(**B**)

(5)UV吸収

1ca石英セルにおける0.1%水溶液でのIL-11のUV表収は、278-280nsで最大表収を示した。

(6)アミノ酸組成

rミノ改配列に基づいた $1\,1-1\,1$ に関する理論的rミノ酸組成は次の適りである。

<u>84</u>	モル%
20	11.3
	6.22
٥	
3	1.70
ì	0.57
14	7.91
	2.26
ž	1.13
i	1.70
41	23.16
2	1.13
ī	0.57
21	11.86
, -	3.96
	10.17
11	6.22
	5.09
á	2.83
- 1	1.70
•	0.57
	数 20 11 14 2 2 1 2 1 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1

【L-11のエンドトキシン含有量は、製造者の指示に従って行なわれた、L AL(リムルス変形細胞リゼイト、ピロテル、アメリカ合衆国マサチューセッツ、 ウッズ・ホールのアソーシエイツ・オブ・ケーブ・コッド、インコーポレイテッ ドから入手可能)検定において1ミリグラムの【L-11当たり0、1ナノグラム 余浦であることが見出された。

(3)等電点

| 1 L − 1 1 の理論的等電点はpH 1 1 . 7 0 である。pH 範囲が 3 . 5 ~ 9 . 5 の L K B アンフォリン P A G ブレートを用いたポリアクリルアミドゲル等電点電気 泳動により測定されたところによると、 1 L − 1 1 は 9 . 5 より大で動いた。 利用できる信頼性のあるゲルにとって I L − 1 1 は高すぎる塩基性の蛋白であるため、正確な測定値は得られなかった。

(4)蛍光吸収スペクトル

1cm石美セルにおける0.1%水溶液で割定されたところによると、1レー1 1の蛍光吸収スペクトルは、335-337mで長大放出を示した。

均質な『L-11の試料を、次の要領で蒸気相加水分解に付した。

ある種のアミノ酸は一般的には回収されないため、5アミノ酸のみに関する結果を下記に示す。蛋白を投塩せずに加水分解を行ったため、ほとんどのアミノ酸に関して100%回収が連成された。

GLX=10(cDNA配列に基づいた「L-11におけるグルタミンおよびグルタミン放送基の予測された数)を正規化することにより、1分子の組換え「L-11当たりの個々の各下ミノ酸残基の相対回収率を決定した。ピコモルでのGLXの回収率に関して得られた値を10で割ると、GLX指数が得られた。各下ミノ酸のピコモルでの回収に関して得られた値をGLX指数が割ると、GLX残基の定量的回収平に正規化された、試料中の各下ミノ酸の相対回収率を表す数が与えられる。観察された各下ミノ酸の残基の平均数に対する予測値を比較する相関係数は0.985より大きく、各下ミノ酸について観察された残差の数が予測された配列と充分に一致することを示している。

0 3	アミノ酸	1 計算された残疾数	2 予測された残蓄数	3相關係数
1	Asp	12.78	1 2	
2	Glu	10.00	1 0	
3	Gly	12.80	1 4	0.9852
4	Arg	16.10	18	
5	P ro	18.40	2 1	

(7)アミノ末端配列決定

ABI 471A蛋白配列決定装置(ABI、インコーポレイテッド)を用いて、 製造者の指示に従いIL-11(95%アセトニトリルTFA中で緩衝状態)の配 列決定を行った。アミノ末端配列決定により、チオレドキシン融合蛋白製造IL -11は正確なIL-11アミノ酸配列を含み、唯一のアミノ末端が観察される ことが確認された。

(8)ペプチドマッピング

37でで4時間10ミリモルのトリス、pH8、1モルの尿素および2ミリモルの4ーアミノベンズアミジン・ジ塩酸塩(PABA)中エンドプロテイナーゼAsp-N(ペーリンガー・マンハイム)(1:500のAsp-N対「L-11比)により「L-11を開設した。次いで、試料を、dH₂O中50ミリモルのNaHPO。pH4.3のA級新液、100ガイソプロパノールのB級新液を用いて1ml/分で100%Aから25%Aおよび75%Bへの勾配(1%変化/分)によるC4パイダック・カラムにおけるHPLCにかけた。次いで、ABI 471A蛋白配対決定装置(ABI、インコーポレイテッド)を用いて、製造者の指示に従い発酵したペプチド・フラグメントの配列決定を行った。ペプチドマッピングにより、チオレドキシン融合蛋白から製造された「L-11は適切な「L-11Nー末端およびC-末端配列を含むことが確認された。

(9)溶解性

下足物質中における溶解性について「L-11强白を試験すると、次の結果が得られた。

水	非常に高い溶解性
エチルアルコール	非常に高い指解性
アセトン	非常に高い溶解性
1モルの塩化ナトリウム	非常に高い溶解性
10%しょ#	非常に高い溶解性
(10)組成および蛋白/多り	東郊含有平(%)

特表平5-507209

特表平5-507209 (9)

■ L-11運白のポリペプテド・パックポーンに結合した糖部分の非存在は、 負型的な締結合係位を全く含まないそのアミノ散配列により示される。

実業男3

チオレドキシンーMIP融合分子

ひとマクロファージ炎症性蛋白1 a (M I P ー 1 a)は、上記実施例1 記載のP A L trx A / E K / I L 1 1 P ro - 5 8 1 と類似してはいるが、パクテリオファージT 7 のリポソーム結合部位を 1 C I I のそれと置き換えるべく下配方法で修飾した発現ベクターを用いることにより、チオレドキシン融合蛋白としてエシェリキア・コリにおいて高レベルで発現された。実施例1のプラスミドでは、慣用的手段によりヌクレオチド 2 2 2 2 4 1 を除去した。前出のサンガー車(1982)による記載に従いパクテリオファージ・ラムダからのヌクレオチド 3 5 5 6 6~3 5 4 7 2 および3 8 1 3 7~3 8 3 6 1 により形成されたヌクレオチド配列を、それらのヌクレオチドの代わりに挿入した。この配列を開示する目的で、この参考文献を引用して説明の一部とする。チオレドキシンーM I P - 1 a 融合蛋白を発現させるため、ひと I L - 1 1 をコード化するこうして修飾されたp A L trx A / E K / I L 1 1 Δ P ro - 5 8 1 における D N A 配列(ヌクレオチド 2 5 9 9 - 3 1 3 2)を、完全長成熟ひとM I P - 1 a [中尾等、「Mol. Cell、Biol. JI 0:36 4 6 - 36 5 8 (1990)]をコード化する図2に示された2 1 3 ヌクレオチド D N A 配列により置き換える。

チオレドキシンーMIP-1 a 融合蛋白の製造に使用された容主体および発現プロトコルは、実施例1に記載されている。チオレドキシンーIL-11融合蛋白の場合から明らかなことであるが、チオレドキシン-MIP-1 a 融合蛋白は全て可溶性細胞フラクションから見出され、全蛋白の20%以下を占める。

実施例1の場合と同様に細胞を溶解すると、粗リゼイト中で10mg/mlの蛋白 濃度が得られた。次いで、このリゼイトを10分間80でで加熱すると、汚染性 エシェリキア・コリ蛋白の大多数が沈難し、60分間130000×gでの遠心 分離により不純物が除去された。沈ဆ物を廃棄し、上清をモノQカラムに充填し た。融合蛋白はこのカラムから約0.5年ルNaClで搭離し、この政権での純度は>80%であった。通折により塩を除去後、融合蛋白は、実施例1記載のエンチロキナーゼ処理により研習され、MIP-1aが放出され得る。

実施例4

チオレドキシン-BMP-2融合分子

ひと骨形態形成蛋白 2 (BMP-2)は、実施例3 記載の値論発現ベクター を用いることによりチオレドキシン融合蛋白としてエシェリキア・コリにおいて 高レベルで発現された。値的pA L triA / E K / 「L 1 1 Δ Pro-5 8 1 におけるひと I L - 1 1 モコード化する D N A 配列(ヌクレオチド2 5 9 9 - 3 1 3 2) を、完全長成系ひと B M P - 2 [ウォズニー等、「サイエンス」2 4 2 : 1 5 2 8 - 1 5 3 4 (1 9 8 8)] をコード化する 図 3 に示された 3 4 5 ヌクレオチド D N A 配列により置き換える。

この場合、発現ベクターを含む株GI724を、トリプトファンを含む塔 地に おいて37℃で生長させると、チオレドキシン-BMP-2融合蛋白は不熔性網 施フラクション中に現れた。しかしながら、生長塔地の温度を20℃に下げると、 融合蛋白は可溶性細胞フラクションから見出された。

実施例 5

チオレドキシンー小ペプチド融合分子

天然エシェリキア・コリのチオレドキシンは、ヌクレオチド2569-312 9について欠失した実施例3亿数の同プラスミド発現ベクターを含む株GI72 4を使用し、実施例1で委託された生長および誘導プロトコルを用いることにより、エシェリキア・コリから高レベルで発現された。これらの条件下、チオレドキシンは全蛋白の約10%まで普接し、その全ては可溶性細胞フラクション中に存在した。

図4は、チオレドキシン蛋白配列の改善Gs。およびPssチ間における、オレドキシンの活性部位ループへのエンテロキナーゼ開製部位をコード化する13アミノ酸残基の挿入を示す。この内部エンテロキナーゼ部位を含む融合蛋白は、天然

チオレドキシンと等しいレベルで発現され、上記実施例1で概説したエンテロキナーゼ処理により開裂された。融合蛋白は、加熱処理に対して天然チオレドキシンと同程度に安定しており、実施例4に記載された通り80℃で10分間のインキュペーションに耐性を示すことが見出された。

下記に、G34およびP31間のチオレドキシンの活性配位ループに扱み込まれた 12の適加ペプチド挿入体を列帯する。配列は各々長さ14のアミノ散務基であ り、組成はランダムである。これらのランダムな挿入体を含むチオレドキシン動 台頭白の各々は、天然チオレドキシンと同等のレベルで生成された。それらは全 て、可溶性細胞フラクションから見出された。これらのペプチドは、下記の配列 を含む。

Pro-Lau-Gln-Arg-Ile-Pro-Pro-Gln-Als-Leu-Arg-Val-Glu-Gly,
Pro-Arg-Asp-Cys-Val-Gln-Arg-Gly-Lys-Ser-Lau-Gly,
Pro-Met-Arg-His-Asp-Val-Arg-Cys-Val-Lau-His-Gly-Thr-Gly,
Pro-Met-Arg-His-Asp-Val-Arg-Cys-Vyr-Asp-Asp-Ile-Arg-Gly,
Pro-Lys-Phe-Ser-Asp-Gly-Als-Gln-Gly-Leu-Gly-Als-Val-Gly,
Pro-Pro-Ser-Lau-Val-Gln-Asp-Asp-Ser-Phe-Glu-Asp-Arg-Gly,
Pro-Trp-Ile-Asn-Gly-Als-Thr-Pro-Val-Lys-Ser-Ser-Ser-Gly,
Pro-Als-His-Arg-Phe-Arg-Gly-Gly-Ser-Pro-Als-Ile-Phe-Gly,
Pro-Ile-Met-Gly-Als-Ser-His-Gly-Glu-Arg-Gly-Pro-Clu-Gly,
Pro-Asp-Ser-Lau-Arg-Arg-Arg-Glu-Gly-Phe-Gly-Leu-Leu-Gly,
Pro-Ser-Glu-Tyr-Pro-Gly-Leu-Als-Thr-Gly-His-His-Val-Gly,
and Pro-Leu-Gly-Val-Lau-Gly-Ser-Ile-Trp-Lau-Glu-Arg-Gln-Gly.

挿入された配列は、疎水性および積水性の両方の例およびシステイン技事を含む例を含んでいた。チオレドキシンの活性部位ループは、可溶性融合蛋白を生成する広範な種類のペプチド挿入体に耐容性を示し得ると思われる。傑革的方法を 用いることにより、これらのループ「挿入体」が情報され得る。

実施例6

ひとインターロイキンー6

ひとインターロイキンー6(1 L~6)は、上記実施例3 配収の経路PAL trsA /EK/I L 1 1 Δ Pro-581と環似した発現ベクターを用いることによりチ オレドキシン計合蛋白としてエシェリキア・コリにおいて高レベルで発現された。 チオレドキシンー I L - 6 融合体を発現させるため、ひと I L - 1 1 をコード化 する修飾pA L trxA / E K / I L 1 1 Δ P ro- 5 8 1 における D N A 配列(ヌク レオチド2599-3132)を、完全長成熟ひと I L - 6 [平野等、「ネイチャ ー J 3 2 4:73-76(1986)]をコード化する図6に示された5 6 1 ヌクレ オチドD N A 配列により置き換える。チオレドキシンー I L - 6 融合蛋白の製造 に使用される宿主株および発現プロトコルは、実施例1 配数の通りである。

融合蛋白を37℃で合成する場合、それの約50%は「細胞封入体」または不溶性フラクションから見出された。しかしながら、チオレドキシンー I L - 6 融合蛋白は全て、全細胞蛋白の10%以下を占めており、合成温度を25℃に下げると、可溶性フラクションから見出された。

実施例7

ひとマクロファージ・コロニー刺激因子

ひとマクロファージ・コロニー刺激因子(MーCSF)は、上配実施例3配載のpALtrxA/EK/IL11ΔPro-581と類似した姿飾発現ペクターを用いることによりチオレドキシン融合蛋白としてエシェリキア・コリにおいて高レベルで発現された。

修飾pA L trxA/EK/I L 1 1 Δ Pro-581においてひと I L - 1 1 を コード化する D N A 配列(ヌクレオチド2599-3135)を、成熟ひとM-CS F β [G, G, ウォング等、「サイエンス」235:1504-1508(1987)] の最切の 223 アミノ酸をコード化する 図7に示された 669 ヌクレオチド D N A 配列と置き換える。チオレドキシンーM-CS F 融合蛋白の製造に使用される 宿主株および発現プロトコルは、上配実施例2の配轍と同様であった。

チオレドキシンー『Lー11酸 蛋白の場合から明らかなことであるが、チオレドキシンーMーCSF融合蛋白は全て、可溶性細胞フラクションから見出され、全蛋白の10%以下を占めていた。

实施例 8

特表平5-507209 (10)

浸透圧ショックまたは薄結/解液による融合蛋白の飲出

この発明によるチオレドキシンへの異種蛋白の融合が審主細胞の付着部位に対 する傾的設定を可能にし、細胞から融合蛋白を放出させ得るか否かを決定するた め、細胞を単純な浸透圧ショックおよび凍結/解放方法にかけた。

下記方法では、野生型エシェリキア・コリのチオレドキシン、ひとチオレドキシン、エシェリキア・コリのチオレドキシンーMIP1α融合体またはエシェリ キア・コリのチオレドキシンーIL-11融合体を過剰生度する細胞を使用した。

漫選圧ショック処理の場合、網路を20ミリモルのトリスーC1、pH8.0/2.5ミリモルのEDTA/20% s/vしょ第に2Asse/slで再聚剤し、10分 防水上で保冷した。次いで、細胞を達心分離(12000×g、30秒)により沈 量させ、上紀と同じではあるがしょ等を省いた緩新液に徐々に再懸剤した。水上でさらに10分間おいて蛋白を浸透圧により放出させた後、細胞を達心分離(12000×g、2分間)により再次最させ、上液(「ショッケート」(shockate))をその蛋白含有率について調べた。野生型エシェリキア・コリのチオレドキシンおよびひとチオレドキシンは定量的に放出され、>80% 純粋チオレドキシンである「ショッケート」製品を与えた。さらに重要なことに、チオレドキシンーMIP1 aの>80% およびチオレドキシンー ILー6ー11融合蛋白の>50%がこの浸透圧処理により放出された。

単純な漁結/解凍方法によっても類似した結果が得られ、チオレドキシン貼合 蛋白を選択的に放出し、蟹の内側の他の細胞蛋白の大部分を残した。典型的な漁 結/解凍方法では、細胞を2A₅ы₂/mlで20ミリモルのトリスーC1、pH 8. 0 /2.5ミリモルのEDTAに再感測し、ドライアイスまたは液体窒素で懸濁液 を迅速に凍結させる。次いで、冷凍懸濁液をゆっくりと解凍した後、細胞を回転 (12000×g、2分間)させ、蛋白について上流を調べる。

生成した「ショッケート」は追加的精製を必要とし得るが、初期「ショッケート」 は核酸汚染物質の非存在を特徴とする。初期リゼイトと比較すると、「ショッケ ートJの純皮は影響に優れており、細菌リゼイトからのDNAの困難な除去を必要としない。

すなわち、この放出政階は、実施例2の溶離政階と置き換えられ得る。次いで、 同実施例に関示された方法で進心分離後に得られた上滑はさらに特製される。

本発明の多くの修正および変形も本明編書に包含され、当業界の一条練者には 明白なものであると予測される。本発明の組成物および方法に加えられる それら の修正および改変もまた、後記論求の範囲に包含されると考えられる。

FIGURE 1A

paltrya/EK/ILlia Pro-581 GACGARAGGG CCTCGTCATA CGCCTATTIT TATAGOTTAR 40 TOTCHTCHTA ATABICCTUT CTTAGACCTC AGGTGGCACT =0 TITOGGGGAA ATGTGGGGGG AACCCCTATT TGTTTATTTT 120 TOTALATACA TECANATATE TATCCECTCA TENENCIATA 160 ACCOMENTAL AUGCITCHAY ANTATIGRAN ANGGANGAGY 200 ATGAGRATTO AACATTTOOS TOTOGOCCTT AFTCCCTTTT 240 TIGOGGCATT TIGOCTICCT GTTTTIGCTC ACCCAGAAC GCTGGTGAAA GTAAAAGATG CTGAAGATCA GTTGGGTGCA 320 CONCTREGET ACATOMIACT CONTCTANC ACCOUNTAGE 160 TOOTTGAGAG TITTOGOOCC GAAGAACGIT TITCCAATGAT 400 GAGCACTTTT AAAGTTCTGC TATGTGGGGG GGTATTATCC 440 COTATTCACS COGGGCAAGA GCAACTOGGT CGCCGCATAC 480 ACTATICTCA GRATGACTIC GTTGAGTACT CACCAGTCAC 520 AGAMAGCAT CTTACGGATG CCATGACAGT AACAGAATTA 560 TGCAGTGCTG CCATAACCAT GAGTGATAAC ACTGCGGCCA ACTTACTTCT GACAACGATC GGAGGACCGA AGGAGCTAAC COCTTITUTE CACABCATES GGGATCATET AACTCGCCTT 680 GATCGTTCGG ARCCCGAGCT GAATGAAGCC ATACCAAACG 720 760 ACGAGOSTGA CACCACGATG CCTGTAGCAA TGGCAACAAC GTTGCGCAAA CTATTAACTG GCGAACTACT TACTCTAGCT 800 TODOGGCAAC AATTAATAGA CTGGATGGAG GCGGATAAAG 840 TTGCAGGACC ACTTCTGCGC TCGGCCCTTC CGGCTGGCTG 880 STITATIGET GATALATERS GAGEOGGTGA GCCTGGGTCT 920 OGCOGTATEA TEGCAGCACT COGGCCAGAT GGTAAGCCCT 960 CCCCTATCCT ACTTATCTAC ACGACGGGGA GTCAGGCAAC 1000 TATGGATGAA CGAAATAGAC AGATCGCTGA GATAGGTCCC 1040

FIGURE 1B

TCACTGATTA AGCATTGGTA ACTGTCAGAC CAAGTTTACT	1080
CATATATACT TEAGATIGAT TEAAAACTIC ATTITEATT	1120
TARAMETRIC TRESTERADA TECTTITICA TRATETERE	1160
ACCAMANCE CITALOGICA CITITOFITE CACTGAGOGE	1200
CAGACCCCCT AGAAAGATC AAAGGATCTT CTTGAGATCC	1240
TTYTTTTCTS OGCOTANTCT GCTGCTTGCA AACAAAAAA	1280
CCACCCCTAC CACCCCTGGT TTGTTTGCCG GATCAAGAGC	1320
TACCALCTOT STITTOCCALG GTALCTGGCT TCAGCAGAGC	1360
GCAGATACCA ANTACTOTCC TTCTAGTCTA GCCCTAGTTA	1400
OGCCACCACT TCAMGARCTC TOTAGCACCG CCTACATACC	1440
TOSCHORGE ANTOCRETTA CONGRESCIO CIGCONOTOS	1480
CGATAAGTCS TCTCTTACCG GGTTGGACTC AAGACGATAG	1520
TTACCCCATA ACCCCCACCS GTCGGGCTGA ACGGGGGGTT	1560
OFFICEACIACE GCCCAGCTTG GAGCGAACGA CCTACACOGA	1600
ACTGAGATAC CTACAGCGTG AGCATTGAGA AAGCGCCACG	1640
CTTCCCGAAG GGAGAAAGGC GGACAGGTAT CCGCTAAGGG	1680
CCAGGGTCCG AACAGGAGAG CGCACGAGGG AGCTTCCAGG	1720
GGGRANCGCC TGGTATCTTT ATAGTCCTGT CGGGTTTCGC	1760
CACCTOTICAC TICAGOGICG ATTITICICA TECTOCICAG	1800
CGGGGGGGAG CCTATGGAAA AACGCCAGCA ACGCGGCCTT	1840
THIRDSOFTE CHESCOTTH SCHESCOTTH TECTCACATS	1850
TTCTTTCCTG CGTTATCCCC TGATTCTGTG GATAACCGTA	1920
TTACCGCCTT TEAGTGAGCT GATACOGCTC GCCGCAGCCG	1960
ARCGACOGAG CGCAGOGAGT CAGTGAGCGA GGAAGCGGAA	2000
GASCGCCCAA TACGCAAACC GCCTCTCCCC GCGCGTTGGC	2040
CONTICATIA ATGCAGANTI GATCTCTCAC CTACCAAACA	2080
ATGCCCCCCT GCAAAAATA AATTCATATA AAAAACATAC	2120

特表平5-507209 特表平5-507209 (11)

FIGURE 1C

FIGURE 1D

AGRIAACCAI CIGCEGIGAI ARRITATOTO IGGCEGIGIT	2160	CCA CCA GGT CCA CCT CGA GTT TCC CCA GAC CCT 2627
GACATAAATA CCACTGGGGG TGATACTGAG CACATCAGCA	2200	Pro Pro Gly Pro Pro Ary Val Ser Pro Asp Pro 125 130
GGACGCACTG ACCACCATGA ATTCAAGAAG GAGATATACA	2240	CGG GCC GAG CTG GAC AGC ACC GTG GTC CTG ACC 2670
T ATG AGG GAT ANA ATT ATT CAC CTG ACT GAC GAC	2274	Ary Ala Glu Lau Asp Ser Thr Vel Lau Lau Thr 135 140
Het Ser Asp Lys Ile Ile His Leu Thr Asp Asp		COC TOT CTC CTG GCG GAC ACG CGG CAG CTG GCT 2703
AGT TIT CAC ACG GAT GTA CTC AAA GCG GAC GGG	2307	Ary Ser Lou Lou Ala Asp Thr Ary Gln Lou Ala 145 150
Ser Phe Asp Thr Asp Val Lau Lys Ala Asp Gly		GCA CAG CTG AGG GAC AAA TTC CCA GCT GAC GGG 2736
GGG ATC CTC GTC GAT TTC TGG GCA GAG TGG TGC	2340	Ala Gin Leu Ary Asp Lys Phe Pro Ala Asp Gly 155 160 165
Ala Ile Leu Val Asp Phe Trp Ala Glu Trp Cys	2340	GAC CAC AAC CTG GAT TCC CTG CCC ACC CTG GCC 2769
25 30		Asp His Asn Lou Asp Ser Lou Pro Thr Lou Ala 170 175
GGT CCG TGC AAA ATG ATC GCC CCG ATT CTG GAT Gly Pro Cys Lys Het Ile Ala Pro Ile Leu Asp	2373	ATG AGT GOG GGG GCA CTG GGA GCT CTA CAG CTC 1802
35 40		Het Ser Ala Gly Ala Leu Gly Ala Leu Gln Leu 180 185
GAN ATC GCT GAC GAN TAT CAG GGC AAA CTG ACC Glu Ile Ale Asp Glu Tyr Gln Gly Lys Leu Thr	2406	CCA GGT GTG ACA AGG CTG CGA GCG GAC CTA 2835
45 50 55	•	Pro Gly Val Leu Thr Arg Leu Arg Ala Asp Leu 190 195
		CTG TCC TAC CTG CGG CAC GTG CAG TGG CTG CGC 2868
OTT GCA AMA CTG AMC ATC GAT CAM AMC CCT GGC Val Ala Lys Leu Asn Ile Asp Gln Asn Pro Gly	2439	Lau Ser Tyr Leu Arg His Val Gln Trp Leu Arg 200 205
60 65		CGG GCA GGT GGC TCT TCC CTG ANG ACC CTG GAG 2901
ACT GGG CGG AAA TAT GGC ATC CGT GGT ATC CCG Thr Ala Pro Lys Tyr Gly Ile Arg Gly Ile Pro	2472	Arg Ala Gly Gly Ser Ser Leu Lys Thr Leu Glu 210 220
70 75		
ACT CTG CTG CTG TTC AAA AAC GGT GAA GTG GCG Thr Leu Leu Phe Lys Asn Gly Glu Val Ala	2505	CCC GAG CTG GGC ACC CTG CAG GCC CGA CTG GAC 2934 Pro Glu Leu Gly Thr Leu Gln Ala Arg Leu Asp
80 85		225 290
GCA ACC AMA GTG GGT GCA CTG TCT AMA GGT CAG	2538	CGG CTG CTG CGG CTG CAG CTC CTG ATG TCC 2967 Arg Leu Leu Arg Arg Leu Gln Leu Leu Het Ser
Ala Thr Lys Val Gly Ala Lau Ser Lys Gly Gln 90 95		235 240
TTG AAA GAG TTC CTC GAC GCT AAC CTG GCC GGT	2571	CGC CTG GCC CTG CCC CAG CCA CCC CCG GAC CCG 3000 Arg Leu Ala Leu Pro Gln Pro Pro Pro Asp Pro
Leu Lys Glu Phe Leu Asp Ala Asn Leu Ala Gly 105 110		245 250
		CCG GCG CCC CCG CTG GCG CCC CCC TCC TCA GCC 1013 Pro Ala Pro Pro Leu Ala Pro Pro Ser Ser Ala
TCT GGT TCT GGT GAT GAC GAT GAC AAA GGT CCA Ser Gly Ser Gly Asp Asp Asp Asp Lym Gly Pro	2604	255 260
115 120		

FIGURE 1E

FIGURE 2

FIGURE 15		
1100112		MIP-la
TGG GGG GGC ATC AGG GCC GCC CAC GCC ATC CTG TTP Gly Gly Ile Arg Ala Ala His Ala Ile Leu 265 270 275	3066	GCA CCA CTT GCT GCT GAC ACG CCG ACC GCC TGC TGC Ala Pro Leu Ala Ala Asp Thr Pro Thr Ala Cys Cys 10
GGG GGG CTG CAC CTG ACA CTT GAC TGG GCC GTG Gly GLy Leu His Leu Thr Leu Asp Trp Ala Val 280	3099	TTC AGC TAC ACC TCC CGA CAG ATT CCA CAG AAT TTC 72 Phe Ser Tyr Thr Ser Arg Gln Ile Pro Gln Asn Phe 15 20
AGG GGA CTG CTG CTG CTG AAG ACT CGG CTG TGA Arg Gly Leu Leu Leu Lys Thr Arg Leu 290	3132	ATA GCT GAC TAC TIT GAG AGG AGG AGG CAG TGG TGC 109 Ile Ale Amp Tyr Phe Glu Thr Ser Ser Gln Cym Ser -25 30 35
AASCTTATES ATACOSTCGA CCTGCAGTAA TCGTACAGGG	3172	ANG CCC AGT GTC ATC TTC CTA ACC ANG AGA GGC CGG 145
TAGTACAAAT AAAAAAGGCA CGTCAGATGA CGTGCCTTTT	3212	Lys Pro Ser Val Ile Phe Leu Thr Lys Arg Gly Arg 40 45
TICITGIGAG CAGTAAGCIT GGCACTGGCC GTCGTTTTAC	3252	CAG GTC TGT GCT GAC CCC AGT GAG GAG TGG GTC CAG 181
AACGTCGTGA CTGGGAAAAC CCTGGCGTTA CCCAACTTAA	3292	Gln Val Cys Ala Asp Pro Ser Glu Glu Trp Val Gln 50 55 60
TEGECTTGEN GENENTEECE CTTTEGECNG CTGGCGTNAT	3332	AAA TAC GTC AGT GAC CTG GAG CTG AGT GCC TAA 214
AGCGAAGAGG CCCGCACCGA TCGCCCTTCC CAACAGTTGC	3372	Lys Thr Val Ser Asp Leu Glu Leu Ser Ala 65 70
GCAGCCTGAA TGGCGAATGG CGCCTGATGC GGTATTTTCT	3412	
CCTTACGCAT CTGTGCGGTA TTTCACACCG CATATATGGT	3452	
GCACTCTCAG TACAATCTGC TCTGATGCCG CATAGTTAAG	3492	
CCAGCCCCGA CACCCGCCAA CACCCGCTGA CGCGCCCTGA	3532	
CGGGCTTGTC TGCTCCCGGC ATCCGCTTAC AGACAAGCTG	3572	
TGACCGTCTC CGGGAGCTGC ATGTGTCAGA GGTTTTCACC	3612	
GTCATCACCG AAACGCGCGA	3632	

特表平5-507209 特表平5-507209 (12)

FIGURE 3

CAL GCT ANA CAT ANA CAA CAT ANA CGT CTG ANA TCT 10

AGC TGT ANG AGA CAC CCT TTG TAC GTG GAC TTC AGT 72

Ser Cys Lys Ary His Pro Leu Tyr Val Asp Phe Ser 15

GCAC GTG GGG TGG ANT GAC TGG ATT GTG GCT CCC CCG ASP Val Gly Trp Asn Asp Trp Ile Val Ala Pro Pro 25

GGG TAT CAC GCC TTT TAC TGC CAC GGA GAA TGC CCT 145

Gly Tyr His Ala Phe Tyr Cys His Gly Glu Cys Pro 40

TTT CCT CTG GCT GAT CAT CTG AAC TCC ACT AAT CAT 181

Phe Pro Leu Ala Asp His Leu Asn Ser Thr Asn His 50

GCC ATT GTT CAG ACG TTG GTC AAC TCT GTA ACT CTT ANA Ser 70

ANG ATT CCT ANG GCA TGC TGT GTC CCG ACA GAA CTC Lys Ile Pro Lys Ala Cys Cys Val Pro Thr Glu Leu 75

AGT GCT ATC TCG ATG CTC TAC CTT GAC GAC AAT GAA CTC Ser Ala Ile Ser Het Leu Tyr Leu Asp Glu Asn Glu 95

AAG GTT GTA TAA AAG AAC TAT CAG GAC ATG GTT GTG GTG Lys Val Val Leu Lys Asn Tyr Gln Asp Het Val Val 215

CAG GGT TGT GGG TGT CCC TAG CTC TAG GAC ATG GTT GTG GTG GTG GTG GTG GTG TGT GTG GT

RETII

....GAGTGGTGCGGTCCGTGCAAAATG....

社式A 活性

のはループ

....E V C G F C K H

エシェリキア・コリのチオレドキシン(trxA)の活性都位ループ

エンテロキナーゼ部位(13 残差)

gteactecGACTMCAAAGACGACGACGACAAAgettetg
tgaggcTGATGTTTCTGCTGCTGCTGTTTCGaagaccag
... B S D Y K D D D D X A S G...

胡梨都位

PIG 5

エシェリキア・コリのチオレドキシン(trxA)の活性部位ループへ のランダムペプチド挿人

Retii

REFII VIET GTCACCACGCCAG GCACGTTTAC....

W C G P C K M

ランダム GTCCC...(N₃₆)...G 2本領 GC...(N₃₆)...CCAG

t rxA活性部位ループへの挿入

....GAGTGGTGGGTCCG...(N36)...GGTCCGTGGAAAATG....
....CTCACCACGCCAGGC...(N36)...CCAGGCACGTTTTAC....
E W C G P ...(X12).. G P C K H
31

FIGURE 6

561

特表平5-507209 特表平5-507209 (13)

FIGURE 7

FIGURE 6 (continued)

130										150		
GCA	ANG	AAT	CTA	GAT	GCA	ATA	YCC	ACC	CCI	GAC	CCA	429
Ala	Lys	Asn	Leu	Asp	A1=	Ile	The	The	Pro	Asp	Pro	
		155					160					
ACA	AAT	GCC	AGC	CIG	CIG	ACG	MC	CIG	CAG	GCA	CAG	468
Thr)	Ma	Ser	Leu	Leu	Thr	Lys	Leu	Gln	Ma	Gln	
170					175					180		
CAG	TGG	CTG	CAG	GAC					CTC		CTG	507
												•••
		185					190					
AGC	111	AAG	GAG	TTC	CIG	CAG	TCC	AGC	CTG	AGG	GCT	546
	ACA Thr 170 CAG Gln	ACA AAT The Asn 170 CMG TGG GIN TEP	ACA AAT ACC Thr Asn Ala 170 CAG TGG CTG GIN TTP Leu 185 AGC TTT AAG	GCA AAG AAT CTA Als Lys Asn Leu ACA AAT GCC AGC Thr Asn Als Ser 170 CAG TGG CTG CAG GIN Trp Leu GIN AGC TTT AMG GAG	ACA AME AME CTA GAT ALE LYS ASEN LEW ASP ACA AME GCC AGC CTG THE ASEN ALE SET LEW 170 CAS TGG CTG CAG GAC GIN TYP LEW GIN ASP AGC TTT AMG GAG TTC	GCA AAG AAT CTA GAT GCA Als Lys Asn Leu Asp Als 155 ACA AAT GCC AGC CTG CTG Thr Asn Als Ser Leu Leu 170 CAG TGG CTG CAG GAC ATG GIN Trp Leu GIN Asp Net 185 AGC TTT AAG GAG TTC CTG	ACA AME AMY CTA GAT GCA ATA Ala Lys Asn Lau Asp Ala 11a 155 ACA AMT GCC AGC CTG CTG ACG Thr Asn Ala Ser Lau Lau Thr 170 CAG TGG CTG CAG GAC ATG ACA Gln Trp Lau Gln Asp Net Thr 185 AGC TTT AMG GAG TTC CTG CAG	GCA AAG AAT CTA GAT GCA ATA ACC Als Lys Asn Leu Asp Als Ile Thr ACA AAT GCC AGC CTG CTG ACG AAG Thr Asn Als Ser Leu Leu Thr Lys 170 CAG TGG CTG CAG GAC ATG ACA ACT GIN Trp Leu Gin Asp Net Thr Thr 185 AGC TTT AAG GAG TTC CTG CAG TCC	GCA ANG ANY CTA GAT GCA ATA ACC ACC ALE LYS ASN LEW ASP ALE ITS THE THE THE ACA ANT GCC AGC CTG CTG ACG ANG CTG THE ASN ALE SET LEW LEW THE LYS LEW 170 CAG TGG CTG CAG GAC ATG ACA ACT CAT GIN TYP LEW GIN ASP NET THE THE BIS AGC TTT AAG GAG TTC CTG CAG TCC AGC	GCA AAG AAT CTA GAT GCA ATA ACC ACC CCT Als Lys Asn Leu Asp Als Ile Thr Thr Pro ACA AAT GCC AGC CTG CTG ACG AAG CTG CAG Thr Asn Als Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gln 170 CAG TGG CTG CAG GAC ATG ACA ACT CAT CTC GLN Trp Leu Gln Asp Net Thr Thr Eis Leu AGC TTT AAG GAG TTC CTG CAG TCC AGC CTG	ACA AME ANT CTA GAT SCA ATA ACC ACC CCT GAC ALE LYS ASH LEW ASP ALE ILE THE THE PTO ASP ACA AMT GCC AGC CTG CTG ACG AMG CTG CMG GCA THE ASH ALE SET LEW LEW THE LYS LEW GIN ALE CAG TGG CTG CAG GAC ATG ACA ACT CAT CTC ATT GIN TOP LEW GIN ASP NET THE THE BIS LEW ILE AGC TTT AMG GAG TTC CTG CAG TCC AGC CTG AGG	SCH ANG ANT CTA GAT SCH ATA ACC ACC CCT GAC CCA Als Lys Asn Leu Asp Als 11e Thr Thr Pro Asp Pro 155 ACA ANT SCC AGC CTG CTG ACG AMG CTG CAG GCA CAG THR ASN Als Ser Leu Leu Thr Lys Leu Gln Als Gin 170 CAG TCG CTG CAG GAC ATG ACA ACT CAT CTC ATT CTG GIn Trp Leu Gln Asp Net Thr Thr Bis Leu Ile Leu

1 CAMERACTET CTCARTATTS TAGCCACATE ATTEGGACTS GACACCIGCA
51 STOTOTOGOAS COSCIGATIO ACASTOAGAT GGAGACCTOS TGCCAAATTA
101 CATTGAGTT TGTAGACCAG GAACAGTTGA AAGATCCAGT GTGCTACCTT
151 AAGAAGGCAT TTCTCCTGGT ACAAGACATA ATGGAGGACA CCATGCGCTT
201 CAGAGATAAC ACCCCCAATG CCATCGCCAT TGTGCAGCTG CAGGAACTCT
251 CTTTGAGGCT GARGAGCTGC TTCACCAAGG ATTATGAAGA GCATGACAAG
301 GCCTGCOFFCC GAACTITCTA TGAGACACCF CTCCAGTTGC TGGAGAAGGT
351 CAMGAATGTC TYTAATGAAA CAAAGAATCT CCTTGACAAG GACTGGAATA
401 TITTCAGCAA GAACTGCAAC AACAGCTTTG CTGAATGCTC CAGCCAAGAT
451 STGSTGACCA ASCCTGATTS CANCESCCTG TACCCCAAAG CCATCCCTAG
501 CASTGACCOS GCCTCTGTCT CCCCTCATCA GCCCCTCGCC CCCTCCATGG
551 CCCCTGTGGC TGGCTTGACC TGGGAGGACT CTGAGGGAAC TGAGGGCAGC
601 TCCCTCTTGC CTGGTQAGCA GCCCCTGCAC ACAGTGGATC CAGGCAGTGC
651 CAAGCAGCGG CCACCCAGG

要 約 會

この発明は、選択した異種ペプチドまたは蛋白をコード化するDNA配列に融合したチオレドキシン様蛋白をコード化するDNA配列を含む融合分子を提供する。ペプチドまたは蛋白は、チオレドキシン様分子のアミノ末端、チオレドキシン様分子のカルボキシル末端、またはチオレドキシン様分子内、例えば前配分子の活性配位ループに融合され得る。望ましい宿主細胞においてその発現を指示する能力をもつ関節配列の制御下におけるこの融合分子の発現により、高レベルの安定した可溶性融合蛋白が製造される。細胞の細胞質に存在する融合蛋白は、浸透圧ショックまたは凍結/解凍方法により選択的に細胞から放出され得る。それは、所望により、開裂の結果、チオレドキシン様蛋白から可溶性の正確に折り量まれた異種蛋白を遊離させ得る。

手続補正書

平成 5年 4月20日 20

特許庁長官殿

1.事件の表示

PCT/US92/00944

2. 発明の名称

チオレドキシンおよびチオレドキシン権分子に対するペ プチドおよび蛋白融合

3. 推正をする者

事件との関係 特許出版人

名称 ジェネティックス・インスティテュート・ インコーポレイテッド

4、代 理 人

住所 〒540 大阪府大阪市中央区域見2丁目1番61号 ツイン21 MIDタワー内 電気(06)949-1261 FAY(06)949-0361

氏名 弁理士 (6214) 青 山

5. 補正命令の日付

自 角 (審査請求と同時)

6. 補正の対象

間求の範囲

7. 補正の内容

別紙の通り



特表平5-507209 特表平5-507209 (14)

(別 紙)

請求の範囲

- (1) 選択した具種蛋白をコード化するDNA配列に融合したチオレドキシン様 蛋白をコード化するDNAを含む、融合蛋白をコード化するDNA配列。
- (2) テオレドキシン球蛋白をコード化するDNA配列が融合蛋白のアミノ末端を含む、第次項1記載のDNA配列。
- (3) チオレドキシン特殊白をコード化するDNA配列が融合蛋白のカルポキシ 末端を含む、請求項1記載のDNA配列。
- (4) チオレドキシン排張白をコード化するDNA配列がエシエリキア・コリ (E. Coli) チオレドキシンおよびひとチオレドキシンからなる群から選ばれる、請求項1、2または3配数のDNA配列。
- (5) 選択した蛋白をコード化するDNA配列が!レー11、ILー6、マクロファージ阻害蛋白1aおよび骨形態形成蛋白2からなる群から選ばれる、検攻項1、2または3記載のDNA配列。
- (6) さらにチオレドキシン様蛋白をコード化するDNAと選択した異種蛋白をコード化するDNAの間に融合したリンカーDNA配列を含む、請求項1、2または3記載のDNA配列。
- (7) 配列が、選択した宿主細胞中における融合蛋白の発現を指示する能力をもつ適当な発現制御配列の制御下にある、領攻項1-6のDNA配列を含むプラスミドDNA分子。
- (8) 請求項7記載のプラスミドで形質転換されるか、またはそれをモのゲノム 中へ組込まれた、エシエリキア・コリ (E. Coli) 宿主報徳。
- (9) (a)適当な条件下、培地中で請求項8記載の宿主網路を培養し、
 - (b)それにより置された融合蛋白を上記培地から採取し、
 - (c)上記融合蛋白から選択した異種蛋白を切断し、
 - (d)選択した異種蛋白を分離することを含む

-	Ø	査	#2	告	DCT AIS	92/009
---	---	---	----	---	---------	--------

			International Application Pro-	PC1/US 92/UU94
L CLASSIFICATION C	OF GUILFECT MATTER (# +		rints apply, Indiana ut) ⁴	
Accreting to between	and Parama Characterists (FFC) o			
Int. C1. 5 C12	N15/62; CO	7K15/00	•	
				•
S. FELDS SCANOE				
4,744,144,14		Photo:		
Carthain Syna		-	antimies Systems	
Int.C1. 5	C12N ;	C07K		
	. de Esser d		ne Pilintena Dressantesta, I badadas in the Frants Sagragas ^a	
	MATRICE TO SE LULEVAN	,,		
Creeked . Cle	aller of Dressands, ³⁶ who hades	مهما يون بشمار	n, of the principle propagate of	Referent to Libera No.
į va	OCHEMISTRY.	arch 1988, E	CASTON, PA US	1-4,7,8
Pa	gos 140) - 1408; JANG-JIN LIH ET AL		-4	i
	charichia coli-AA			1
	foredox tas'	ap	40.10	i
	e page 1401, righ	t column, pa	ragraph 1 - page	- 1
14	02. left column.	paragraph 1		i
34	e page 1403, left	column, par	agraph 2	4
			-	i
1			-/	
- 1				
1				
1				1
i				
				1
l.				
***	ا محمد المحمد الله المحمد الله المحمد الله المحمد الله المحمد الله المحمد المح		T has margan palental plus to a plusty data and not in deplica and a minorand to plusty.	terrented Clos for 1923 to embedie his minery marking the
T with frame			T many of purpose reference	
·		-		
-	and other property of contract the brightness and contract the streets of		The summer of summer of the summer	to delari brasta brasta de sta de
		-		
				التكلاد بيناني أدد بينانية
	ماه المحاول من الدون الماه المحاول الماها المحاولة المحاول المحاولة الم		**	
N. CENTERCATION				
		-	1-2 771.47	محد جمعو الم
	03 AUGUST 1992		15 300 35	
			1	
بحندا سيسا	anderiy Uropean Patent Offi	ct	HONTERO LOPEZ	B. States
			1	

選択した異種蛋白の製造法。

- (10)請求項9記載の方法で製造される『レー11蛋白。
- (11) チオレドキシン保蛋白がチオレドキシンである請求項9記載の方法。

PCT/US 92/00944

THE POST	DALL CONSIDERED TO BE RETEATHE. CONTENTED LEGGED INC. TECTOR PROPERTY.	
Commercial		
	Classe of Demands, this submittee, where appropriate, of the relative pursups	Reference to Chille Ma.
X	PROCEEDINGS OF THE NATIONAL ACADEMY OF SCIENCES OF USA.	10
	vol. 97, no. 19, October 1990, WASHINGTON US pages 7512 - 7516; S.R. PAUL ET ALL: 'Molecular clonting of a CDNA	
1	S.R. PAUL ET AL.: 'Molecular cloning of a cDNA encoding interleukin 11, a strong cell-derived lymphopoleitic cytokine'	
	see page 7512, right column, paragraph 1 see page 7515, right column, paragraph 2 - page	
. 1	7516, left column, paragraph 2	
P,A	EP,A.0 425 821 (AJINOMOTO CO., INC.) 8 May 1991 see class 1	1
		ļ
1		
		ĺ
		1
]		
] [
.		
		1
]
		i
		l
Per PET/MAJ		

A 2	P-15-1-1-1	7	7-05-01-01-01-01-01-01-01-01-01-01-01-01-01-
D-A-0425821	08-05-91	JP-A- 3204811	06-09-91
			_
		•	•

第1頁の続き	F		
®Int. Cl. 5		識別記号	庁内整理番号
C 12 N	1/21		7236-4B
C 12 P # A 61 K (C 12 N C 12 R (C 12 N C 12 R (C 12 R	15/70 21/02 37/02 15/62 1: 19) 1/21 1: 19) 21/02 1: 19)	.	8214-4B 8314-4C

@1991年8月14日@米国(US)®745.382 優先権主張

ラバリー、エドワード・アール アメリカ合衆国01876 マサチユーセツツ、テユウクスベリー、グ @発明者 リーン・メドウ・ドライブ 90番

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES ☐ FADED TEXT OR DRAWING ☐ SHURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING ☐ SKEWED/SLANTED IMAGES ☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS ☐ GRAY SCALE DOCUMENTS ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY ☐ OTHER:	G BLACK BURDERS
□ SKEWED/SLANTED IMAGES □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS □ GRAY SCALE DOCUMENTS □ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT □ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ SKEWED/SLANTED IMAGES □ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS □ GRAY SCALE DOCUMENTS □ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT □ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	☐ FADED TEXT OR DRAWING
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS GRAY SCALE DOCUMENTS LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS ☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT ☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY	☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
	LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
	☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.